# 19日本国特許庁

**即特許出願公開** 

# 公開特許公報

昭53—121710

⑤Int. Cl.²C 07 C 19/08

B 01 J 21/04

C 07 C 17/24

識別記号

❷日本分類

庁内整理番号 7330—43 ❸公開 昭和53年(1978)10月24日

16 B 211 7330—43 13(9) G 1 6703—4 A

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

2)特

頭 昭52—36302

修正

頁 昭52(1977)3月30日

砂発 明 者 園山平橋

·吹田市青山台1丁目2番 C33

-302

⑩発 明 者 逢坂洋之助

高槻市松原町10-16

勿出 願 人 ダイキン工業株式会社

大阪市北区梅田8番地 新阪急

ピル

邳代 理 人 弁理士 青山葆

外1名

44 # #

1.発明の名称

異性体化された水素含有クロロフルオロ炭化水 素の製法

## 2.特許請求の範囲

(1) 水素含有クロロフルオロ炭化水素を、式  $A \in C \in x = y = 0$  (式中、x + y + z = 3、0 < x < 3、0 < y < 3、 $0 \le z < 3/2$  である)で示される触媒に接触せしめて伝位反応させることを特徴とする異性化された水素含有クロロフルオロ炭化水素の製法。

(2) パークロロ炭化水素またはパークロロフル オロ炭化水素の共存下に転位反応させる前配第(1) 項記載の方法。

## 3.発明の詳細な説明

本発明は異性化された水素含有クロロフルオロ 炭化水素の製法、さらに詳しくは、水素含有クロ ロフルオロ炭化水素を触媒の存在下に転移反応に 付して、溶媒、冷媒、エアゾル噴射剤、他の有用 な化合物の中間体として有用な、より改良された 性質を示す異性化された水業含有クロロフルオロ 炭化水素の製法に関する。

世来、水素を含有しないクロロフルオロ炭化水素(以下、非含水素フロンという)では、塩化アルミニウムを触媒として転移皮応を行なうことにより異性化されたクロロフルオロ炭化水素を得ていた。しかしながら、水素含有クロロフルオロ炭化水素(以下、含水業フロンという)にあつては、前配塩化アルミニウムに接触させても転移反応は生起せず、塩化水素が脱離する分解反応が生起して目的とする異性体がほとんど生じない。例えば、CHCℓFCCℓF2を室温で塩化アルミニウムに接触させても瞬時に反応するがCHCℓ2CF3はほとんど生じない。

本発明の目的は、含水素フロンから異性化され た含水素フロンを好収率で得ることである。

本発明によれば、前記目的は、含水素フロンを 触媒 A&C&xFyOxに接触せしめて転位するととに より異性化された含水素フロンとすることにより 達成することができる。これにより、前記含水素

特開昭53-121710(2)

フロンを分解することなく転移反応を円滑に進行 せしめ、目的とする異性体を好収率で得ることが できる。

本発明において用いられる前記触媒は、反応の 進行につれて、その活性が低下しやすい。例えば、

CHC&FCC&F2 - CHC&2CF3

では、最初はほとんど100多の転化率で反応が 進行するが、2時間後には、全く進行しなくなる。 しかして、本発明の他の態様の目的は、触媒活 性の低下を生ぜしめることなく、前述の転移反応 を行なうことである。

この目的は、前記本発明において、水素を含まないクロロ炭化水素またはクロロフルオロ炭化水 素、すなわちパークロロ炭化水素またはパークロロブルオロ炭化水素を含水素フロンに添加することにより達成することができる。これにより、相当長時間にわたり触媒活性を持続することができる。例えば、

CHCℓFCℓF<sub>2</sub> → CHCℓ<sub>2</sub>CF<sub>3</sub> では、10時間でも20時間でも活性が持続する。

至塩化アルミニウムの昇華点、好ましくは、作用物質の沸点以下の高温である。具体的には0℃~100℃である。塩素化弗素化アルミナは、活性化アルミナに100~600℃でクロロフルオロ炭化水素をまたはフルオロ炭化水業とクロロ炭化水素例えばCCl4もしくはクロロフルオロ炭化水素例えばCCl3F,CCl2FCCl2F、CCl2FCClF2とを作用させて製造することができる。または、20~450℃で非化水素、300~500℃で発化硫黄(SF4,SF6など)、現化スルフリル、現化チオニル、20~450℃で増化アンモニウム、中性現化アンモニウムなど)の無機用化物を作用させた後、クロロフルオロ炭化水素またはクロロ炭化水素を作用させることにより製造することができる。

本発明において、出発物質となる水素含有クロロフルオロ炭化水素は、炭素数2、水素数1または2を有し、その他は、塩素または弗素で置換された脂肪族炭化水素である。例を挙げれば、

CHCLFCCLLE, CHCLFCCLF2, CHCLFCHCLF &

本発明において使用される触媒は、 $A\ell C\ell_x F_y O_x$  0 < y < 8、 0 < y < 8、  $0 \le x < 3 \cdot < 0 \le x < 0 \le x$ 

具体的な重量組成は、全重量に対して塩素が0 まより多く、通常0.1 まより多く5 多以下、弗米が5 多以上で6 4 多以下、酸素が0 多以上で6 7 多以下、好ましくは、塩素が0.2~2.0 多、弗米が8~6 0 多である。

本発明において使用される触媒は、公知物質で あるが、その製法を挙げるとつぎのものがある。

塩素化弗素化アルミニウムは、塩化アルミニウムに弗化水素、弗酸、炭素数4以下の好ましくは炭素数2以下のフルオロ炭化水素またはクロロフルオロ炭化水素例えば CCl3F, CCl2FCCl2F, CCl2FCCl2F, CCl2FCClF2を作用させて製造することができる。その際、パーフルオロ炭化水素の場合、クロロ炭化水素、クロロフルオロ炭化水素を共存させてもよく、クロロフルオロ炭化水素の場合、クロロ炭化水素を共存させてもよい。温度条件は、0℃乃

る。これらはつぎの転移反応をする。

 $CHC\ell FCC\ell_2F \rightarrow CHC\ell_2CC\ell F_2$ 

CHC&FCC&F2 - CHC&2CF3

CHC&FCHC&F - CHC&2CHF2

転移反応の温度および圧力は、出発物質および 目的物質が気体であるように選べばよく、最高温度は約300でである。液体が触媒に生ずるととり 低い温度では出発物質が分解するからである。接 時間は、温度、圧力および出発物質の種類には 空気の共存は、炭素質の折出による触媒の活性の 低下を防止するため有効である。共存低は、出発 物質に対し、酸素0.1モルチ~300モルチ、好ましくは、1モルチ~50モルチである。

本発明の一実施遊様におけるパークロロ炭化水 素またはパークロロフルオロ炭化水素は、炭素数 1~3 好ましくは1~2の飽和脂肪炭炭化水素の 水常全部が塩素または弗素によって置換されたも のである。転移反応条件下、つぎに示す級加量に

特開昭53-121718(3)

よる添加体の分圧において、気体で存在するものが好ましい。特に好ましいものを例示すると四塩化炭素、トリクロロフルオロメタン、1,1,2-トリクロロー1,2,2-トリフルオロエタン、1,1,1,2-テトラクロロー1,2-ジフルオロエタン、1,1,1,2-テトラクロロー2,2-ジフルオロエタン、1,1,1,2-テトラクロロー2,2-ジフルオロエタンである。添加量は、出発物質1モルに対し少くとも0.01モル必要である。添加量の上限は特にないが、工業的に目的物質を得る点から考慮して3モル以下とするのが好ましい。

また、パークロロフルオロ炭化水素を含水業フロンとともに活性化アルミナ床または塩化アルミニウム床を100℃以上でかなり長時間通ずるときは、前述した組成の塩素化卵素化アルミナまたは塩米化卵素化アルミニウムが生成する。したがつて、そのときは、あたかも活性化アルミナまたは塩化アルミニウムが本発明に係る転移反応を壊壊するかの如く挙動する。しかしこのときは、本発明に係る触媒が生成したことによるものである。

### 尖施例 2

災施例1で用いたのと同じ新たな塩素化フツ素 化アルミナを用いて、つぎの点を除き実施例1と 同様に操作した。

攻累(140c.c./分)、 $CHC\ell FCC\ell F_2(60c.c./分$ )および $CC\ell_3F(60c.c./分)$ を前記反応管の上部から反応音に導入した。結果は、つぎの表のとおりであつた。

導人開始後	<b>俳出ジクロロトリフルオロエタン組成</b>	
の経過時間	CHC & FCC & F2	CHC 2 CC 2 F3
10時間	0 EN %	100モル%
20 "	0モル%	100€ル%

## 奖施例3

塩化アルミニウムを30℃の被状1,1,2-トリクロロ-1,2,2-トリフルオロエタンに浸漉して乾燥後、塩素5 重量多を含有する塩素化弗素化アルミニウムを得た。直径5 mm、長さ5 mmのペレットに成形した。そのペレット50 c.c.を実施例1と同じ反応管に充填して200℃に保つた。空気(200c.c./分)および CHC&FCC&F2(60c.c./分)

以下、実施例で本発明を説明する。実施例において、異性体の確認は、赤外線分光分析およびマススペクトル分析により行なつた。

#### 実施例1

活性アルミナ(水沢化学製木オピードC-4、4 mm が)を1.1.2-トリクロロ-1.2.2-トリフルオロエタンで処理して得た塩素化フツ素化アルミナ(重量組成: Aℓ 49.8%、Cℓ 0.5%、F9.5%、U 40.2%)50 c.c. をガラス製反応管(直径24 mm、長さ1000 mm)に充填して、100 でに保つた。窒素(200 c.c./分)およびCHCℓFCCℓ F2(60 c.c./分)を前配反応管の上部から反応管に導入し、大気圧下に100 でで反応させ、反応管から排出されたガスをガスクロマトグラフにより分析した。結果はつぎの表のとおりであつた。

導入開始後	排出ジクロロトリフルオロエタン組成	
の経過時間	CHC&FCC&F2	CHC 2CC 2F3
10分	0モルダ	100€~%
30分	50モル第	50モル%
2時間.	100モルル	0モル%

を通じて、前記反応質の上部から反応管に導入し、 反応管から排出されたガスを実施例1と同様に分 折した。結果は、つぎの表のとおりであつた。

導入開始後	排出ジクロロトリフルオロエタン組成	
の経過時間	CHC&FCC&F2	CHC 2CC 2F3
10分	0モル名	100モル%
1時間	45モル名	55 EN %
5 時間	100モル第	0モルル

#### 実施例 4

実施例3で用いたのと同じ新たな塩素化弗楽化 アルミニウムを用いて、つぎの点を除き実施例3 と間様に操作した。空気(194c.c./分)、

 $CHC_\ell FCC_\ell F_2$  (60 c.c./分) および  $CC\ell_3 F$  (6 c.c./分) を通じた。ガスクロマトグラフ分析の結果は、つぎの表のとおりであつた。

導入開始後	非出ジクロロトリフルオロエタン組成	
の経過時間	CHC & FCC & F2	CHC 2 CC 2 F3
20時間	0 + N %	100モルダ

特許出顧人 ダイキン工業株式会社 代 選 人 弁理士 腎 山 葆 ほか1名